## **PCT**

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 98/26783
A61K 31/56, 31/565, 31/575	A1	(43) Date de publication internationale: 25 juin 1998 (25.06.98)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 17 décembre 1997 ( (30) Données relatives à la priorité: 96/15649 19 décembre 1996 (19.12.96) (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): H MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, Puteaux (FR). (72) Inventeurs/Déposants (US seulement): OBERL Claude [FR/FR]; 2, rue Paul Albert, F-75018 P PIAZZA, Pier, Vincenzo [IT/FR]; Inserm U.259, 16 de Bordeaux II, Domaine de Carreire, Rue Cam Saêns, F-33077 Bordeaux Cedex (FR). (74) Mandataire: VIEILLEFOSSE, Jean-Claude; Hoech Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainvi (FR).	17.12.9°  OECHS P-9280  ANDElaris (FR Universitille Sai	EE, GE, GW, HU, ID, IL, IS, IP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).  Publiée  Avec rapport de recherche internationale.  Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications son reques.
BEHAVIOURS		DRTICOIDES POUR LE TRAITEMENT DES PSYCHOSES ET DE
(57) Abstract	•	
The invention concerns the use of compounds wit medicine for the prevention or treatment of psychoses or	h anti- <sub>l</sub> addictiv	clucocorticoid activity with the exception of mifepristone for preparing behaviour.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	M	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquic
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GB	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
8B	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BR	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	18	Irlande	MN	Mongolia	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israel	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélanus	18	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	(T	tratic	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CP	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Potogne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugai		
CU	Cuba	KZ.	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République Ichèque	ıc	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DB	Allemagne	и	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
BE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

UTILISATIONS DES COMPOSES ANTIGLUCOCORTICOIDES POUR LE TRAITEMENT DES PSYCHOSES ET DES COMPORTEMENTS ADDICTIFS

5

La présente invention a pour objet l'application des composés ayant une activité antiglucocorticoïde pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au 10 traitement des psychoses ou des comportements addictifs.

Les produits présentant une activité antiglucocorticoide sont connus comme pouvant être utilisés comme médicaments pour lutter principalement contre les effets secondaires des glucocorticoides; ils permettent de lutter également contre les troubles dus à une hypersécrétion de glucocorticoides notamment contre le vieillissement en général et plus particulièrement contre l'hypertension, le glaucome, l'athérosclérose, l'ostéoporose, le diabète, l'obésité ainsi que la dépression de l'immunité et l'insomnie.

Ils sont également connus comme médicaments destinés à la prévention ou au traitement des manifestations liées au syndrome de sevrage spontané ou précipité des narcotiques (demande de brevet européen EP 0676203).

Ils ont également été décrits comme médicaments destinés 25 au traitement des désordres de l'anxiété (demande de brevet internationale WO 95104536).

La demanderesse a mis en évidence l'application nouvelle et inattendue de ces produits, énoncée plus haut.

Les neurones dopaminergiques expriment les récepteurs 30 aux glucocorticoides. Il est très probable que les hormones glucocorticoides modifient l'activité de ces neurones par une action sur ces récepteurs.

L'action inattendue des anti-glucocorticoïdes réside dans leur efficacité particulière à agir comme substances 35 anti-dopaminergiques. En effet, ils diminuent de façon très importante la libération basale de dopamine et la libération de dopamine provoquée par des stimuli dépolarisants. La libération de dopamine est considérée comme l'un des para-

mètres les plus fiables pour évaluer l'activité dopaminergique.

Les effets anti-dopaminergiques des antiglucocorticoides permettent d'envisager leur utilisation comme agents théra5 peutiques des psychoses et des comportements addictifs. D'une part, une hyper-activité des neurones dopaminergiques est associée à plusieurs troubles du comportement dont certains états psychotiques comme la schizophrénie. D'autre part, les effets addictifs des drogues résulteraient d'une activation extra-physiologique des neurones dopaminergiques qui sont spontanément hyper-actifs chez les sujets vulnérables à développer des comportements addictifs.

Le blocage pharmacologique de l'activité dopaminergique est classiquement opéré grâce aux antagonistes des récepteurs dopaminergiques. Les antiglucocorticoïdes présentent plusieurs avantages par rapport à ces antagonistes. Ils réduisent l'activité dopaminergique dans un délai plus court (quelques heures contre plusieurs jours), ce qui devrait réduire la latence d'apparition des effets cliniques. D'autre part, les antiglucocorticoïdes devraient produire moins d'effets indésirables sur le comportement. En effet, aux doses efficaces sur l'activité dopaminergique, les antiglucocorticoïdes n'ont pas d'effets sédatifs et ne désorganisent pas le comportement moteur, effets caractéristiques des antagonistes dopaminergiques.

La présente invention a donc pour objet l'application des composés ayant une activité antiglucocorticoïde à l'exception de la mifépristone pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement des psychoses 30 et des comportements addictifs.

Sous le terme psychose, on entend notamment la schizophrénie et les états maniaques tels qu'ils sont définis dans
le DSM-IV. L'addiction définit toute conduite compulsive de
consommation où il apparaît une dépendance physique ou biolo35 gique à l'objet consommé. Sont inclus dans les addictions,
notamment les toxicomanies aux drogues telles que les
opiacés, les psychostimulants, les barbituriques et le cannabis ou dérivés, le tabagisme ou l'alcoolisme, les désordres

du comportement alimentaire comme la boulimie et les comportements compulsifs comme le jeu pathologique.

En particulier, la présente invention a donc pour objet l'application des composés ayant une activité antiglucocorti5 coide à l'exception de la mifépristone pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement d'une part de la schizophrénie et des états maniaques, et d'autre part des conduites compulsives de consommation vis-à-vis des drogues telles que les opiacés, les psychostimulants, les la bartituriques et le cannabis (ou dérivés), de la nicotine ou de l'alcool, des désordres du comportement alimentaire tels que la boulimie et des comportements compulsifs comme le jeu pathologique.

La présente invention a plus précisément pour objet 15 l'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (I) :

dans laquelle R<sub>a1</sub> représente un radical organique renfermant de 1 à 18 atomes de carbone, contenant au moins un atome d'azote, de phosphore ou de silicium, l'atome immédiatement adjacent au carbone en 11 étant un atome de carbone, R<sub>a2</sub>

30 représente un radical hydrocarboné renfermant de 1 à 8 atomes de carbone, X<sub>a</sub> représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal éventuellement substitué et éventuellement porteur d'insaturation, le groupement C = A<sub>a</sub> en position 3 représente un groupement oxo, libre ou bloqué sous forme de cétal, un groupement :

WO 98/26783 PCT/FR97/02320



5

un groupement C = NOH, un groupement  $C=NO-alc_3$ , ou un groupement  $CH_2$ ,  $alc_1$ ,  $alc_2$  et  $alc_3$  représentant un radical alkyle renfermant de 1 à 8 atomes de carbone ou un groupement aralkyle renfermant de 7 à 15 atomes de carbone et  $B_a$  et  $C_a$  10 forment ensemble une double liaison ou un pont époxyde, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables, à l'exception de la  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -(4-diméthylaminophényl)  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra 4,9-dièn-3-one (Mifépristone).

Les produits de formule générale (I) sont décrits et préparés dans le brevet européen EP 0057115 et dans le certificat d'addition FR 2625505.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants 20 et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention, sont définis dans le brevet européen et le certificat d'addition précités.

La présente invention a tout particulièrement pour objet 25 l'application telle que définie précédemment des produits répondant à la formule générale (I), choisis dans la liste suivante :

- N-oxyde du 21-chloro  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$  (4-diméthyl aminophényl)  $17\alpha$ -19-nor-pregna-4,9-dièn-20-yn-3-one ;
- 30 (Z)  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -[(Z)-1-propényl] estra-4,9-dièn-3-one,

ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.

La présente invention a plus précisément pour objet 35 l'application telle que définie précédemment caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (II) :

$$\begin{array}{c} R_{b1} & R_{b2} \\ R_{b4} & R_{b5} \end{array}$$

10 dans laquelle <u>soit</u> R<sub>b1</sub> représente un radical thiényle éventuellement substitué, un radical furyle, un radical cycloalkyle ayant de 3 à 6 atomes de carbone, un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux hydroxy, halogène, trifluorométhyle,

15 alkyle, alkoxy, alkylthio éventuellement oxydé sous forme de sulfoxyde ou de sulfone, alkényloxy ayant au plus 6 atomes de carbone et phényloxy,

<u>soit</u> R<sub>b1</sub> représente un radical naphtyle ou phényl-phényle ou un radical alkyle ou alkényle portant éventuellement plu-

20 sieurs insaturations et ayant au plus 6 atomes de carbone, R<sub>b2</sub> représente un radical méthyle ou éthyle, R<sub>b3</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, alkényle ou alkynyle éventuellement substitué, un radical hydroxy, acétyle, hydroxyacétyle, carboxyalkoxy ayant de 2 à

25 4 atomes de carbone éventuellement estérifié ou salifié, hydroxy-alkyle éventuellement estérifié,

R<sub>b4</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxy ou un radical alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 12 atomes de carbone éventuellement substitué par un radical amino,

30 alkylamino, dialkylamino, ou par un halogène, un radical alkylthio, alkoxy, trialkylsilyl ou cyano,

 $R_{b5}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle en position  $\alpha$  ou  $\beta$ ,

X<sub>b</sub> représente un atome d'oxygène ou un radical hydroxyimino 35 ou alkoxyimino ayant de 1 à 4 atomes de carbone, en position syn ou anti;

 $A_{\mbox{\scriptsize b}}$  et  $B_{\mbox{\scriptsize b}}$  représentent une fonction  $\alpha$ -époxy ou une seconde liaison entre les carbones 9 et 10 ;

ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables lorsque  $R_{\rm b4}$  représente un radical comportant une fonction amino.

Les produits de formule générale (II) sont décrits et 5 préparés dans les demandes de brevets ou brevets WO 83/03099, EP 0369881 et FR 2377418.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés 10 comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention sont définis dans les demandes de brevets ou brevets précités.

La présente invention a tout particulièrement pour objet l'application telle que définie précédemment des produits 15 répondant à la formule générale (II), choisis dans la liste suivante :

- $11\beta$ -[(4-méthylthio) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra-4,9-dièn-3-one,
- $9\alpha$ ,  $10\alpha$ -époxy  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -[(4-méthylsulfonyl) phényl] 20  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estr-4-èn-3-one.

La présente invention a plus précisément pour objetl'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (III) :

25

$$R_{c2} = R_{c2}$$

$$R_{c3} = R_{c4}$$

$$R_{c4} = R_{c5}$$

$$R_{c5} = R_{c5}$$

$$R_{c6} = R_{c6}$$

$$R_{c6} = R_{c6}$$

$$R_{c7} = R_{c7} = R_{c7}$$

$$R_{c8} = R_{c6} = R_{$$

dans laquelle R<sub>C1</sub> représente un radical hydrocarboné aliphatique renfermant de 1 à 8 atomes de carbone, R<sub>Ca</sub> et R<sub>Cb</sub> identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone, R<sub>C2</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant de 1 à 12 atomes de carbone et éventuellement substitué, no représente un entier de 1 à 6, Z<sub>C</sub> représente un groupe carboxy libre ou salifié sous forme d'un sel de métal alcalin ou alcalino-terreux, d'un sel d'ammonium ou d'un sel d'amine, 10 X<sub>C</sub> représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal éventuellement substitué et éventuellement porteur d'une insaturation, et le trait ondulé en position 13 signifie que R<sub>C1</sub> peut se trouver en position alpha ou béta.

Les produits de formule générale (III) sont décrits et 15 préparés dans le brevet européen EP 0414606.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés comme des produits préférés dans le cadre de la présente 20 invention sont définis dans le brevet européen précité.

La présente invention a tout particulièrement pour objet l'application telle que définie précédemment des produits répondant à la formule générale (III) choisis dans la liste suivante :

- 25 sel de sodium de l'acide [[4-[21-chloro 17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 19-nor 17 $\alpha$ -pregna-4,9-dièn-20-yn-[11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
  - sel de sodium de l'acide [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(2-propényl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
- 30 [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(1-propynyl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétate d'éthyle,
  - sel de sodium de l'acide [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(1-propynyl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique.

La présente invention a plus précisément pour objet 35 l'application telle que définie précédemment caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (IV) :

10 dans laquelle R<sub>d1</sub> représente :

soit un radical phényle, biphényle, benzyle ou un radical aryle hétérocyclique choisi parmi les radicaux thiényle, furyle, isothiényle, isofuryle, thiazolyle, isothiazolyle, oxazolyle, isoxazolyle, thiadiazolyle, pyridinyle ou

- 15 pipéridinyle, chacun de ces radicaux étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi :
  - les radicaux alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 8 atomes de carbone et éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux hydroxyle,
- 20 halogène, oxo, trialkylsilyle, alkoxy ou alkylthio, les radicaux alkyle, alkoxy et alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
  - les radicaux alkoxy, alkényloxy ou alkylthio éventuellement oxydés sous forme de sulfoxyde ou de sulfone, tous ces
- 25 radicaux ayant au plus 4 atomes de carbone,
  - les atomes d'halogène,
  - les radicaux trialkylsilyle, chaque radical alkyle comportant de 1 à 4 atomes de carbone,
  - les radicaux hydroxyle, trifluorométhyle, acyle ayant de 1
- 30 à 6 atomes de carbone, carboxy libre estérifié ou salifié,
  - le radical

35

$$-X_{d}-Y_{d}-N < R_{db} (O)_{n_{d1}}$$

PCT/FR97/02320

dans lequel X<sub>d</sub> représente une simple liaison, un atome d'oxygène, de soufre ou un radical

| R<sub>dc</sub>

5

 $Y_d$  représente une simple liaison, un radical alkylène, alkénylène ou alkynylène linéaire ou ramifié ayant au plus 8 atomes de carbone,  $n_{d1}$  représente 0 ou 1,

R<sub>da</sub> et R<sub>db</sub> identiques ou différents représentent :

10 . un atome d'hydrogène,

. un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué par un radical carboxy libre estérifié ou salifié, un radical trialkylsilyle, chaque radical alkyle comportant de 1 à 4 atomes de carbone,

ou R<sub>da</sub> et R<sub>db</sub> forment avec l'atome de carbone auquel ils sont liés un hétérocycle comportant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi l'oxygène, le soufre ou l'azote et éventuellement substitué par un radical alkyle ayant de 1 à 4 20 atomes de carbone, étant entendu que lorsque X<sub>d</sub> représente un atome de soufre, d'oxygène ou un radical



25

 $Y_{\mbox{\scriptsize d}}$  ne peut pas être une simple liaison ou un radical méthylène,

R<sub>dc</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone,

30 <u>soit</u> R<sub>d1</sub> représente un radical indényle ou quinoléinyle éventuellement substitué par un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone et éventuellement hydrogéné,

 $R_{\mbox{d2}}$  en position  $\alpha$  ou  $\mbox{S}$  représente un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone,

35 les traits ondulés en position 17 indiquent que le cycle lactonique peut se trouver dans l'une ou l'autre des positions possibles,

les cycles Ad et Bd représentent l'une des deux structures

suivantes :

a) soit A<sub>d</sub> et B<sub>d</sub> représentent le groupement :

b) soit Ad et Bd représentent le groupement :

15 R<sub>dd</sub>O

dans lequel R<sub>dd</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux 20 hydroxyle et les atomes d'halogènes, ou R<sub>dd</sub> représente un radical arylalkyle ayant au plus 12 atomes de carbone ou un radical acyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, ainsi que les sels des produits de formule (IV) avec les acides et les bases pharmaceutiquement acceptables.

Les produits de formule générale (IV) sont décrits et préparés dans le brevet européen EP 0558416.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés 30 comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention sont définis dans le brevet européen précité.

La présente invention a tout spécialement pour objet, l'application telle que définie précédemment, du produit répondant à la formule générale (IV) suivant :

35 -  $\gamma$ -lactone de l'acide 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 21-méthylène 3-oxo 19-nor 17 $\alpha$ -pregna-4,9-diène-21-carboxylique.

La présente invention a plus précisément pour objet

WO 98/26783 PCT/FR97/02320

11

l'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (V) :

dans laquelle  $X_e$  et  $R_e$  sont tels que :

soit X<sub>e</sub> représente un radical méthylène et R<sub>e</sub> représente
 ou bien un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique éventuellement substitué,

ou bien un radical vinyle ou éthynyle éventuellement substitué,

- soit  $X_e$  représente un atome de soufre ou une simple liaison 20 et  $R_e$  représente un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique éventuellement substitué,

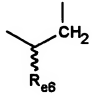
R<sub>e2</sub> représente un radical méthyle ou éthyle,

R<sub>e3</sub> représente un radical alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 8 atomes de carbone, éventuellement substitué,

25 R<sub>e4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle,



30 ou bien un groupement



35

dans lequel  $R_{e6}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle en position  $\alpha$  et/ou  $\beta$ ,

ou bien un groupement

CH

5

dans lequel  $R_{e6}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,

ou bien un groupement

10

le trait pointillé en position 1(2) indique la présence éventuelle d'une seconde liaison carbone-carbone.

Les produits de formule générale (V) sont décrits et préparés dans le brevet européen EP 0188396.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés 20 comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention sont définis dans le brevet européen précité.

La présente invention a tout spécialement pour objet l'application telle que définie précédemment du produit, répondant à la formule générale (V) suivant :

- 25  $17\beta$ -hydroxy  $10\beta$ -[(4-méthyl phényl) méthyl]  $17\alpha$ -prop-1-ynyl) estra-4,9(11)dièn-3-one,
  - $10\beta$ -benzyl  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra-4,9(11)dièn-3-one.

La présente invention a plus précisément pour objet 30 l'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (VI) :

PCT/FR97/02320

WO 98/26783

13

$$R_{f2}$$

$$R_{f1}$$

$$Z_{f}$$

$$A_{f}$$

$$A_{f}$$

dans laquelle :

5

10

R<sub>f1</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle, R<sub>f2</sub> en position 4 ou 5 représente un atome d'hydrogène, un 15 groupement cyano, un groupement hétéroaryle, un groupement

alkyle, alkényle ou alkynyle ayant jusqu'à 20 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs groupement oxo, un groupement ORf3, un groupement SRf3 dans lesquels R<sub>f3</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement

20 alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, un groupement OSO<sub>2</sub>R<sub>f11</sub> dans lequel R<sub>f11</sub> représente un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone perfluoré ou un groupement NRf3Rf4 dans lequel

soit Rf3 est tel que défini plus haut et Rf4 identique ou 25 différent de R<sub>f3</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ayant de 1 à 10 atomes de carbone, un groupement cyano ou un groupement acyle ayant de 2 à 10 atomes de carbone,

 $\underline{\text{soit}} \ R_{\text{f3}} \ \text{et} \ R_{\text{f4}} \ \text{forment ensemble avec l'azote auquel ils sont}$ 30 liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comportant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, X<sub>f</sub> représente un groupement céto ou oxime,

Z<sub>f</sub> représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal éventuellement substitué et éventuellement porteur d'insatu-35 rations,

 $Y_f$  représente un groupement -CH2- ou un atome de soufre et Af représente un atome d'hydrogène ou représente un groupement OH dans le cas où Yf n'est pas un atome de soufre,

WO 98/26783 PCT/FR97/02320

14

ainsi que les sels d'addition avec les acides ou les bases pharmaceutiquement acceptables.

Les produits de formule générale (VI) sont décrits et préparés dans les brevets européens EP 283428, EP 0399632 et 5 EP 0347370.

Les définitions des divers substituants de ladite formule, ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés comme des produits préférés dans le cadre de la pré-10 sente invention sont définis dans les brevets européens précités.

La présente invention a tout particulièrement pour objet l'application telle que définie précédemment des produits répondant à la formule générale (VI), choisis dans la liste 15 suivante :

- 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ ,19-(4-méthyl-thio-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
- 17-(prop-1-ynyl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ ,19-(4-diméthylamino-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
- 20 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ ,19-(4-dimé-thylamino-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - 17-(prop-1-ynyl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ ,19-(4-acétyl-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - $9\alpha$ ,  $17\beta$ -dihydroxy  $11\beta$ , 19-[4-(3-pyridyl)-0-phénylène] 17-
- 25 (prop-1-ynyl) 4-androstèn-3-one,
  - $10\beta$ ,  $11\beta$  (5-diméthylamino-0-phénylènethio)  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$  (3-hydroxyprop-1(Z)-ényl) estr-4-èn-3-one.

La présente invention a plus précisément pour objet l'application telle que définie précédemment, caractérisée en 30 ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (VII) :

dans laquelle :

Rg1 représente <u>ou bien</u> le groupement NRgIRgII, éventuellement oxydé sous forme de N-oxyde, dans lequel <u>soit</u> RgI et RgII identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, <u>soit</u> RgI et RgII forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comportant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, <u>ou bien</u> le groupement ORgIII dans lequel RgIII représente un groupement méthyle, éthyle, propyle, méthoxyphényle, alkyle ou β-diméthylamino éthyle,

25  $R_{g2}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle ou éthyle,

soit  $R_{g3}$  représente un groupement -  $(CH_2)_{ng}$ - $CH_3$  dans lequel ng est égal à 0 à 4, un groupement -  $(CH_2)_{ng}$ - $CH_2$ -O- $R_{gIV}$  ou -  $(CH_2)_{ng}$ - $CH_2$ -S- $R_{gIV}$  dans lequel ng est égal à 0 à 4 et  $R_{gIV}$ 

- 30 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, un groupement
  - -CH=CH-(CH $_2$ ) $_{ng}$ -OR $_{gV}$ , dans lequel ng est égal à 0 à 4 et R $_{gV}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou alkanoyle ayant chacun de 1 à 4 atomes de carbone, un groupe-
- 35 ment  $C=C-X_g$ , dans lequel  $X_g$  représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone ou un halogène, un groupement  $(CH_2)_{ng}-CH_2CN$  dans lequel ng est égal à 0 à 3 ou un groupement  $-CO-CH_2-Y_g$  dans lequel  $Y_g$  représente

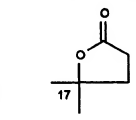
WO 98/26783 PCT/FR97/02320

16

un atome d'hydrogène ou  $OR_{gV}$ ,  $R_{gV}$  étant tel que défini précédemment,

et  $R_{g4}$  représente un groupement hydroxy, alkoxy ou alkényloxy ayant chacun de 1 à 4 atomes de carbone,

5 soit  $R_{q3}$  et  $R_{q4}$  forment ensemble le cycle



avec  ${\rm R_{g3}}$  en position  $\alpha$  et  ${\rm R_{g4}}$  en position  $\beta$  ou  ${\rm R_{g3}}$  en position  $\beta$  et  ${\rm R_{g4}}$  en position  $\alpha$ 

et  $R_{g5}$  représente un atome d'hydrogène ou un groupement 15 alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone en position  $\alpha$  ou  $\beta$ , ainsi que leurs sels d'addition avec les acides et les bases pharmaceutiquement acceptables.

Les produits de formule générale (VII) sont décrits et préparés dans le brevet européen EP 0129499.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention sont définis dans le brevet européen précité.

La présente invention a tout spécialement pour objet l'application telle que définie précédemment, du produit répondant à la formule générale (VII), suivant :

-  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\alpha$ -hydroxy  $17\beta$ -(3-hydroxy propyl)  $13\alpha$ -méthyl gona-4,9-dièn-3-one (Onapristone).

La présente invention a plus précisément pour objet l'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (VIII) : WO 98/26783

17

$$\begin{array}{c} R_{h6} \\ \hline \\ \\ X_{h} \\ \hline \\ \\ R_{h4} \\ \end{array}$$

dans laquelle :

(i) R<sub>h1</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement 15 alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 4 atomes de carbone, un groupement -OH, un groupement OC(O)CH3 ou un groupement OC(O)R<sub>h5</sub> dans lequel R<sub>h5</sub> représente un groupement alkyle, alkényle ou alkynyle ayant chacun au plus 8 atomes de carbone, ou un groupement aryle, Rh2 représente un atome 20 d'hydrogène, R<sub>h3</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, alkényle ou alkynyle ayant chacun au plus 4 atomes de carbone, Rh4 représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle, fluor ou chlore, R<sub>h6</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement (CH3)2N, CH3O, CH3CO, CH3S, 25 CH<sub>3</sub>SO, CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub> et X<sub>h</sub> représente O ou NOCH<sub>3</sub>, ou (ii)  $R_{h1}$  et  $R_{h2}$  forment ensemble une liaison carbone-carbone et R<sub>h3</sub>, R<sub>h4</sub>, R<sub>h6</sub> et X<sub>h</sub> sont tels que définis plus haut, ou (iii) R<sub>h1</sub> et R<sub>h3</sub> forment ensemble un groupement -CH<sub>2</sub>- ou -N=N-CH<sub>2</sub>-, R<sub>h2</sub> représente un atome d'hydrogène et R<sub>h4</sub>, R<sub>h6</sub> et 30 X<sub>h</sub> sont tels que définis précédemment, ou

(iv)  $R_{h2}$  et  $R_{h3}$  forment ensemble un groupement =CH $_2$  et  $R_{h1}$ , R<sub>h4</sub>, R<sub>h6</sub> et X<sub>h</sub> sont tels que définis précédemment, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.

35 Les produits de formule générale (VIII) sont décrits et préparés dans la demande de brevet WO 89/12448.

Les définitions des divers substituants de ladite formule ainsi que les valeurs particulières desdits substituants

PCT/FR97/02320 WO 98/26783

et l'ensemble des produits synthétisés qui sont considérés comme des produits préférés dans le cadre de la présente invention sont définis dans la demande de brevet précitée.

18

La présente invention a tout spécialement pour objet 5 l'application telle que définie précédemment du produit, répondant à la formule générale (VIII), suivant : -  $17\alpha$ -acétyloxy  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 19-nor-pregna

4,9-diène-3,20-dione.

La présente invention a plus précisément pour objet 10 l'application telle que définie précédemment, caractérisée en ce que le composé ayant une activité antiglucocorticoide est la:

- $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(3-hydroxy 1-propényl) estra-4,9-dièn-3-one (lilopristone).
- 15 Ce produit est décrit dans Research Disclosure RD286036 et RD276106.

L'invention s'étend aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un médicament tel que défini ci-dessus.

20 Les composés de l'invention sont utilisés par voie digestive, parentérale ou locale, par exemple par voie percutanée. Ils peuvent être prescrits sous forme de comprimés simples ou dragéifiés, de gélules, de granulés, de suppositoires, d'ovules, de préparation injectable, de pommades, de 25 crèmes, de gels, de microsphères, d'implants, de patchs, lesquels sont préparés selon les méthodes usuelles.

Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le 30 lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les conservateurs.

35 L'invention s'étend notamment aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un médicament tel que défini ci-dessus, caractérisées en ce que les composés répondent à l'une quelconque des formules générales

PCT/FR97/02320 WO 98/26783

(I), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII) ou (VIII) telles que définies précédemment.

19.

L'invention s'étend plus particulièrement aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au 5 moins un médicament tel que défini ci-dessus, caractérisées en ce que les composés répondant à l'une quelconque des formules générales (I), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII) ou (VIII) sont choisis dans la liste suivante :

- N-oxyde du 21-chloro 17β-hydroxy 11β-(4-diméthylamino
- 10 phényl)  $17\alpha$ -19-nor-pregna-4,9-dièn-20-yn-3-one,
  - (Z)  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -[(Z)-1propényl] estra-4,9-dièn-3-one,
  - $11\beta$ -[(4-méthylthio) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra-4,9-dièn-3-one,
- 15  $9\alpha$ ,  $10\alpha$ -époxy  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -[(4-méthylsulfonyl) phényl]  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estr-4-èn-3-one,
  - sel de sodium de l'acide [{4-[21-chloro 17β-hydroxy 3-oxo 19-nor  $17\alpha$ -pregna-4,9-dièn-20-yn- $[11\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
- 20 sel de sodium de l'acide [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(2-propényl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
  - [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(1-propynyl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ yl] phényl] méthylamino] acétate d'éthyle,
  - sel de sodium de l'acide [ $\{4-\{17\beta-\text{hydroxy }3-\text{oxo }17\alpha-\{1-\text{pro-}17\beta-\text{hydroxy }3-\text{oxo }17\alpha-\text{hydroxy }3-\text{oxo }17\alpha-\text{hydrox }3-\text{oxo }17$
- 25 pynyl) estra-4,9-dièn-11β-yl] phényl] méthylamino] acétique, -  $\gamma$ -lactone de l'acide 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 21-méthylène 3-oxo 19-nor 17\u03c3-pregna-4,9-diène-21-

carboxylique,

- $17\beta$ -hydroxy  $10\beta$ -[(4-méthyl phényl) méthyl]  $17\alpha$ -prop-1-ynyl) 30 estra-4,9(11)dièn-3-one,
  - 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl)  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ , 19-(4-méthylthio-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - 17-(prop-1-ynyl)  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ , 19-(4-diméthylamino-0phénylène) 4-androstèn-3-one,
- 35 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ , 19-(4-diméthylamino-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - 17-(prop-1-ynyl)  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ , 19-(4-acétyl-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,

- $9\alpha$ ,  $17\beta$ -dihydroxy  $11\beta$ , 19-[4-(3-pyridyl)-0-phénylène] 17-(prop-1-ynyl) 4-androstèn-3-one,
- $10\beta$ ,  $11\beta$  (5-diméthylamino-0-phénylènethio)  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$  (3-hydroxyprop-1(Z)-ényl) estr-4-èn-3-one,
- 5  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\alpha$ -hydroxy  $17\beta$ -(3-hydroxy propyl)  $13\alpha$ -méthyl gona-4,9-dièn-3-one (Onapristone),
  - $17\alpha$ -acétyloxy  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 19-nor-pregna 4,9-diène-3,20-dione,
- $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(3-hydroxy 10 1-propényl) estra-4,9-dièn-3-one.

La posologie utile varie en fonction du type de psychose ou d'addiction à prévenir ou à traiter et de la voie d'administration. Elle peut varier de 1 à 1000 mg par jour chez l'adulte par voie orale.

15

#### **ETUDE PHARMACOLOGIQUE**

### Expérience in vivo

Dans une première série d'expériences, nous avons étudié 20 l'effet du blocage de chacun des deux types de récepteurs aux corticostéroides sur les effets locomoteurs de la morphine. Cette réponse comportementale a été choisie puisqu'elle met en jeu les neurones dopaminergiques. Seul le blocage des récepteurs de type II par la mifépristone et le  $17\beta$ -hydroxy 25  $10\beta$ -[(4-méthylphényl) méthyl]  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra 4,9(11)-dièn-3-one réduit considérablement la réponse à la morphine tandis que la spironolactone, antagoniste des récepteurs de type I, ne modifie pas significativement cette réponse. Dans une deuxième série d'expériences, nous avons 30 déterminé si l'influence des récepteurs de type II sur la réponse comportementale à la morphine dépendait véritablement de la dopamine. Pour ce faire, la morphine a été injectée directement dans l'aire tegmentale ventrale (ATV), où se trouvent les corps cellulaires des neurones dopaminergiques.

35 Cette réponse comportementale dépend spécifiquement de l'activation des neurones dopaminergiques du mésencéphale. Le blocage des récepteurs de type II diminue aussi la réponse locomotrice à l'injection intra-ATV de morphine. Dans une

troisième série d'expériences, nous avons examiné comment les récepteurs de type II pouvaient exercer leurs effets sur le système dopaminergique. Pour cela, nous avons mesuré par microdialyse intracérébrale l'effet du blocage de ces récep-5 teurs sur la libération de dopamine dans le noyau accumbens. Il a pu être observé une diminution très importante (plus de 50 %) des concentrations extracellulaires de dopamine à l'état basal et en réponse à la morphine. Il est important de signaler que l'administration des antagonistes des récepteurs 10 de type II ne modifie pas le comportement moteur. En effet, ces substances n'ont d'effet ni sur la réponse locomotrice à un environnement nouveau, ni sur la réponse locomotrice à une injection de solvant (0,9 % de NaCl).

En conclusion, ces résultats montrent que les glucocor-15 ticoïdes modifient l'activité dopaminergique via les récepteurs de type II et que les antagonistes de ces récepteurs peuvent être utilisés pour bloquer l'activité dopaminergique. Expériences in vitro

Les effets des antiglucocorticoides ont été testés sur 20 la libération de dopamine de neurones dopaminergiques du mésencéphale en culture. Ce modèle in vitro permet de mesurer avec précision toute modification de l'activité de ces neurones.

La libération de dopamine est estimée par mesure directe 25 de ses concentrations extracellulaires. La spironolactone (1  $\mu$ m) ou le 17 $\beta$ -hydroxy 10 $\beta$ -[(4-méthylphényl) méthyl] 17 $\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra 4,9(11)-dièn-3-one (200 nM) ont été utilisés afin de bloquer respectivement les récepteurs aux corticostéroides de type I ou les récepteurs aux cortico-30 stéroides de type II. Dans la condition de culture qui a été utilisée, les neurones dopaminergiques se caractérisent par une libération basale de dopamine TTX-sensible et Ca2+ dépendante et par une libération provoquée par le  $K_+$ , elle aussi, Ca<sup>2+</sup> dépendante. De plus, ces neurones expriment des récep-35 teurs présynaptiques et des sites de recapture fonctionnels. En effet, les niveaux extracellulaires de dopamine sont diminués par un agoniste (le quinpirole, 10 µM) et augmentés par un antagoniste (le sulpiride 1 μM) des récepteurs dopamiWO 98/26783 PCT/FR97/02320

22

nergiques D2 ainsi que par des inhibiteurs de la recapture telles que la cocaîne (100 µM) et l'amphétamine (100 µM). Les antagonistes des récepteurs aux corticostéroïdes ont, sur ce modèle in vitro, des effets similaires à ceux observés in 5 vivo. L'antagoniste des récepteurs de type II diminue de façon importante (50 %) la libération basale de dopamine et la libération de dopamine provoquée par le K<sup>+</sup>. En revanche, l'antagoniste des récepteurs de type I n'a pas d'effet significatif. De plus, les effets de l'application combinée des 10 deux antagonistes sont identiques à ceux de l'antagoniste de type II seul.

En conclusion, ces résultats indiquent de façon claire que les glucocorticoïdes contrôlent l'activité dopaminergique via les récepteurs de type II, et que les antagonistes sélectifs de ces récepteurs peuvent être utilisés pour diminuer l'activité dopaminergique. De plus, les effets des antiglucocorticoïdes en culture suggèrent que ces agents agissent de façon directe sur les neurones dopaminergiques. Ce résultat est très important puisqu'il conforte l'hypothèse d'une spécificité des effets observés.

#### REVENDICATIONS

- 1) Application des composés ayant une activité antiglucocorticoide à l'exception de la mifépristone pour la préparation
- 5 de médicaments destinés à la prévention ou au traitement des psychoses et des comportements addictifs.
  - 2) Application selon la revendication 1, caractérisée en ce que les psychoses sont choisies parmi la schizophrénie et les états maniaques.
- 10 3) Application selon la revendication 1, caractérisée en ce que les comportements addictifs sont choisis parmi les conduites compulsives de consommation vis-à-vis des drogues telles que les opiacés, les psychostimulants, les barbituriques et le cannabis ou dérivés, de la nicotine ou de
- 15 l'alcool, les désordres du comportement alimentaire tel que la boulimie et les comportements compulsifs comme le jeu pathologique.
  - 4) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à
  - 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité
- 20 antiglucocorticoide répondent à la formule générale (I) :

- 30 dans laquelle R<sub>al</sub> représente un radical organique renfermant de 1 à 18 atomes de carbone, contenant au moins un atome d'azote, de phosphore ou de silicium, l'atome immédiatement adjacent au carbone en 11 étant un atome de carbone, R<sub>a2</sub> représente un radical hydrocarboné renfermant de 1 à 8 atomes
- 35 de carbone, X<sub>a</sub> représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal éventuellement substitué et éventuellement porteur d'insaturation, le groupement C = A<sub>a</sub> en position 3 représente un groupement oxo, libre ou bloqué sous forme de cétal, un

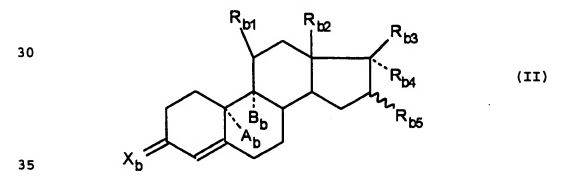
groupement :

WO 98/26783

un groupement C = NOH, un groupement  $C=NO-alc_3$ , ou un groupement  $CH_2$ ,  $alc_1$ ,  $alc_2$  et  $alc_3$  représentant un radical alkyle renfermant de 1 à 8 atomes de carbone ou un groupement aral-

24

- 10 kyle renfermant de 7 à 15 atomes de carbone et  $B_a$  et  $C_a$  forment ensemble une double liaison ou un pont époxyde, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables, à l'exception de la  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -(4-diméthylamino phényl)  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra 4,9-dièn-3-one (Mifépristone),
  - 5) Application selon la revendication 4, caractérisée en ce que les composés répondant à la formule générale (I) sont choisis dans la liste suivante :
- N-oxyde du 21-chloro  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$  (4-diméthylamino 20 phényl)  $17\alpha$ -19-nor-pregna-4,9-dièn-20-yn-3-one,
  - (Z)  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -[(Z)-1-propényl] estra-4,9-dièn-3-one, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.
- 25 6) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (II) :



dans laquelle <u>soit</u> R<sub>b1</sub> représente un radical thiényle éventuellement substitué, un radical furyle, un radical cyclo-

WO 98/26783 PCT/FR9

alkyle ayant de 3 à 6 atomes de carbone, un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux hydroxy, halogène, trifluorométhyle, alkyle, alkoxy, alkylthio éventuellement oxydé sous forme de 5 sulfoxyde ou de sulfone, alkényloxy ayant au plus 6 atomes de carbone et phényloxy,

25

<u>soit</u> R<sub>b1</sub> représente un radical naphtyle ou phényl-phényle ou un radical alkyle ou alkényle portant éventuellement plusieurs insaturations et ayant au plus 6 atomes de carbone,

- 10 R<sub>b2</sub> représente un radical méthyle ou éthyle,
  R<sub>b3</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle,
  alkényle ou alkynyle éventuellement substitué, un radical
  hydroxy, acétyle, hydroxyacétyle, carboxyalkoxy ayant de 2 à
  4 atomes de carbone éventuellement estérifié ou salifié,
- 15 hydroxy-alkyle éventuellement estérifié, R<sub>b4</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxy ou un radical alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 12 atomes de carbone éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, ou par un halogène, un radical
  - $R_{b5}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle en position  $\alpha$  ou  $\beta$ ,

20 alkylthio, alkoxy, trialkylsilyl ou cyano,

X<sub>b</sub> représente un atome d'oxygène ou un radical hydroxyimino ou alkoxyimino ayant de 1 à 4 atomes de carbone, en position 25 syn ou anti;

 $A_{\rm b}$  et  $B_{\rm b}$  représentent une fonction  $\alpha$ -époxy ou une seconde liaison entre les carbones 9 et 10 ; ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables lorsque  $R_{\rm b4}$  représente un radical comportant une fonction amino.

- 7) Application selon la revendication 7, caractérisée en ce que les composés répondant à la formule générale (II) sont choisis dans la liste suivante :
- $11\beta$ -[(4-méthylthio) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) 35 estra-4,9-dièn-3-one,
  - $9\alpha$ ,  $10\alpha$ -époxy  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -[(4-méthylsulfonyl) phényl]  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estr-4-èn-3-one.
  - 8) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à

3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (III) :

5
$$R_{c2}$$

$$R_{c2}$$

$$R_{c3}$$

$$R_{c4}$$

$$R_{cb}$$

- 15 dans laquelle  $R_{\rm C1}$  représente un radical hydrocarboné aliphatique renfermant de 1 à 8 atomes de carbone,  $R_{\rm ca}$  et  $R_{\rm cb}$  identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone,  $R_{\rm c2}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfer-
- 20 mant de 1 à 12 atomes de carbone et éventuellement substitué, nc représente un entier de 1 à 6,  $Z_C$  représente un groupe carboxy libre ou salifié sous forme d'un sel de métal alcalin ou alcalino-terreux, d'un sel d'ammonium ou d'un sel d'amine,  $X_C$  représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal
- 25 éventuellement substitué et éventuellement porteur d'une insaturation, et le trait ondulé en position 13 signifie que  $R_{\rm C1}$  peut se trouver en position alpha ou béta.
- 9) Application selon la revendication 9, caractérisée en ce que les composés répondant à la formule générale (III) sont
   30 choisis dans la liste suivante :
  - sel de sodium de l'acide [[4-[21-chloro  $17\beta$ -hydroxy 3-oxo 19-nor  $17\alpha$ -pregna-4,9-dièn-20-yn-[ $11\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
- sel de sodium de l'acide [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(2-pro-35 pényl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique,
  - [[4-[17 $\beta$ -hydroxy 3-oxo 17 $\alpha$ -(1-propynyl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino) acétate d'éthyle,
  - sel de sodium de l'acide [[4-[ $17\beta$ -hydroxy 3-oxo  $17\alpha$ -(1-pro-

WO 98/26783 PCT/FR97/02320

27

pynyl) estra-4,9-dièn-11 $\beta$ -yl] phényl] méthylamino] acétique. 10) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (IV) :

dans laquelle R<sub>d1</sub> représente :

- 15 <u>soit</u> un radical phényle, biphényle, benzyle ou un radical aryle hétérocyclique choisi parmi les radicaux thiényle, furyle, isothiényle, isofuryle, thiazolyle, isothiazolyle, oxazolyle, isoxazolyle, thiadiazolyle, pyridinyle ou pipéridinyle, chacun de ces radicaux étant éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi:
- les radicaux alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 8 atomes de carbone et éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux hydroxyle, halogène, oxo, trialkylsilyle, alkoxy ou alkylthio, les radi-25 caux alkyle, alkoxy et alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
  - les radicaux alkoxy, alkényloxy ou alkylthio éventuellement oxydés sous forme de sulfoxyde ou de sulfone, tous ces radicaux ayant au plus 4 atomes de carbone,
- 30 les atomes d'halogène,

35

- les radicaux trialkylsilyle, chaque radical alkyle comportant de 1 à 4 atomes de carbone,
- les radicaux hydroxyle, trifluorométhyle, acyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, carboxy libre estérifié ou salifié,

WO 98/26783 PCT/FR97/02320

28

- le radical

$$-X_{d}-Y_{d}-N < R_{da} (O)_{nd4}$$

5

dans lequel  $X_d$  représente une simple liaison, un atome d'oxygène, de soufre ou un radical

10

Y<sub>d</sub> représente une simple liaison, un radical alkylène, alkénylène ou alkynylène linéaire ou ramifié ayant au plus 8 15 atomes de carbone, n<sub>d1</sub> représente 0 ou 1,

 $R_{\mbox{\scriptsize da}}$  et  $R_{\mbox{\scriptsize db}}$  identiques ou différents représentent :

- . un atome d'hydrogène,
- un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué par un radical carboxy libre estéri-20 fié ou salifié, un radical trialkylsilyle, chaque radical alkyle comportant de 1 à 4 atomes de carbone,
  - . un radical acyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, ou  $R_{\mbox{da}}$  et  $R_{\mbox{db}}$  forment avec l'atome de carbone auquel ils sont liés un hétérocycle comportant éventuellement un autre hété-
- 25 roatome choisi parmi l'oxygène, le soufre ou l'azote et éventuellement substitué par un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, étant entendu que lorsque X<sub>d</sub> représente un atome de soufre, d'oxygène ou un radical

30

 $Y_{\tilde{\mathbf{d}}}$  ne peut pas être une simple liaison ou un radical méthylène,

 $R_{ extsf{dc}}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle 35 ayant de 1 à 4 atomes de carbone,

<u>soit</u> R<sub>d1</sub> représente un radical indényle ou quinoléinyle éventuellement substitué par un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone et éventuellement hydrogéné,

 $R_{d2}$  en position  $\alpha$  ou ß représente un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone,

les traits ondulés en position 17 indiquent que le cycle lactonique peut se trouver dans l'une ou l'autre des positions possibles,

les cycles  $A_d$  et  $B_d$  représentent l'une de deux structures suivantes :

a) soit A<sub>d</sub> et B<sub>d</sub> représentent le groupement :

10

b) soit A<sub>d</sub> et B<sub>d</sub> représentent le groupement :

20

dans lequel R<sub>dd</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux 25 hydroxyle et les atomes d'halogènes, ou R<sub>dd</sub> représente un radical arylalkyle ayant au plus 12 atomes de carbone ou un radical acyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, ainsi que les sels des produits de formule (IV) avec les acides et les bases pharmaceutiquement acceptables.

- 30 11) Application selon la revendication 11, caractérisée en ce que le composé répondant à la formule générale (IV) est la :  $-\gamma$ -lactone de l'acide  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 21-méthylène 3-oxo 19-nor  $17\alpha$ -pregna-4,9-diène-21-carboxylique.
- 35 12) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (V) :

dans laquelle  $X_e$  et  $R_e$  sont tels que :

- <u>soit</u> X<sub>e</sub> représente un radical méthylène et R<sub>e</sub> représente <u>ou bien</u> un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique éventuellement substitué,
- 15 <u>ou bien</u> un radical vinyle ou éthynyle éventuellement substitué,
  - $\underline{\text{soit}}\ X_e$  représente un atome de soufre ou une simple liaison et  $R_e$  représente un radical aryle carbocyclique ou hétérocyclique éventuellement substitué,
- 20 R<sub>e2</sub> représente un radical méthyle ou éthyle,
  R<sub>e3</sub> représente un radical alkyle, alkényle ou alkynyle ayant
  au plus 8 atomes de carbone, éventuellement substitué,
  R<sub>e4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle,

25



représente :

ou bien un groupement

30



dans lequel  $R_{e6}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle en position  $\alpha$  et/ou  $\beta$ ,

35 ou bien un groupement

dans lequel R<sub>e6</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,

ou bien un groupement

5

le trait pointillé en position 1(2) indique la présence éventuelle d'une seconde liaison carbone-carbone.

- 10 13) Application selon la revendication 13, caractérisée en ce que le composé répondant à la formule générale (V) est la :
  - $17\beta$ -hydroxy  $10\beta$ -[(4-méthyl phényl) méthyl]  $17\alpha$ -prop-1-ynyl) estra-4,9(11)dièn-3-one,
  - $10\beta$ -benzyl  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(prop-1-ynyl) estra 4,9(11)-
- 15 dièn-3-one.
  - 14) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoide répondent à la formule générale (VI) :

20

25

$$R_{f2}$$
 $R_{f1}$ 
 $R_{f1}$ 
 $R_{f1}$ 
 $R_{f1}$ 

dans laquelle :

- 30 R<sub>f1</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle, R<sub>f2</sub> en position 4 ou 5 représente un atome d'hydrogène, un groupement cyano, un groupement hétéroaryle, un groupement alkyle, alkényle ou alkynyle ayant jusqu'à 20 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs grou-
- 35 pement oxo, un groupement  $OR_{f3}$ , un groupement  $SR_{f3}$  dans lesquels  $R_{f3}$  représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, un groupement  $OSO_2R_{f11}$  dans lequel  $R_{f11}$  représente un groupement alkyle

WO 98/26783 PCT/FR97/02320

ayant de 1 à 4 atomes de carbone perfluoré ou un groupement NR<sub>f3</sub>R<sub>f4</sub> dans lequel

32

<u>soit</u>  $R_{f3}$  est tel que défini plus haut et  $R_{f4}$  identique ou différent de R<sub>f3</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupe-

- 5 ment alkyle ayant de 1 à 10 atomes de carbone, un groupement cyano ou un groupement acyle ayant de 2 à 10 atomes de carbone,
  - $\underline{\text{soit}}$   $R_{\text{f3}}$  et  $R_{\text{f4}}$  forment ensemble avec l'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comportant éventuelle-
- 10 ment un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, X<sub>f</sub> représente un groupement céto ou oxime,
  - Z<sub>f</sub> représente le reste d'un cycle pentagonal ou hexagonal éventuellement substitué et éventuellement porteur d'insaturations,
- 15 Y<sub>f</sub> représente un groupement -CH<sub>2</sub>- ou un atome de soufre et Af représente un atome d'hydrogène ou représente un groupement OH dans le cas où Yf n'est pas un atome de soufre, ainsi que les sels d'addition avec les acides ou les bases pharmaceutiquement acceptables.
- ·20 15) Application selon la revendication 15, caractérisée en ce que les composés répondant à la formule générale (VI) sont choisis dans la liste suivante :
  - 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl) 17β-hydroxy 11β,19-(4-méthylthio-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
- 25 17-(prop-1-inyl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ , 19-(4-diméthylamino-0phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - 17-(3-hydroxy prop-1(Z)-ényl) 17 $\beta$ -hydroxy 11 $\beta$ ,19-(4-diméthylamino-0-phénylène) 4-androstèn-3-one,
  - 17-(prop-1-inyl)  $17\beta$ -hydroxy  $11\beta$ , 19-(4-acétyl-0-phénylène)
- 30 4-androstèn-3-one,
  - $9\alpha$ ,  $17\beta$ -dihydroxy  $11\beta$ , 19-[4-(3-pyridyl)-0-phénylène] 17-(prop-1-inyl) 4-androstèn-3-one,
  - $10\beta$ ,  $11\beta$  (5-diméthylamino-0-phénylènethio)  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(3-hydroxyprop-1(Z)-ényl) estr-4-èn-3-one.
- 35 16) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (VII) :

$$\begin{array}{c}
R_{g1} \\
R_{g2} \\
R_{g3} \\
R_{g4} \\
R_{g5}
\end{array}$$
(VIII)

5

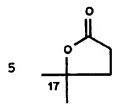
dans laquelle :

 $R_{g1}$  représente <u>ou bien</u> le groupement  $NR_{g1}R_{g11}$ , éventuellement oxydé sous forme de N-oxyde, dans lequel <u>soit</u>  $R_{g1}$  et  $R_{g11}$  identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou 15 un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, <u>soit</u>  $R_{g1}$  et  $R_{g11}$  forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comportant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi N, O ou S, <u>ou bien</u> le groupement  $OR_{g111}$  dans lequel  $R_{g111}$  représente un 20 groupement méthyle, éthyle, propyle, méthoxyphényle, alkyle ou  $\beta$ -diméthylamino éthyle,  $R_{g2}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle ou

 $R_{g2}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle ou éthyle,

soit R<sub>g3</sub> représente un groupement - (CH<sub>2</sub>)<sub>ng</sub>-CH<sub>3</sub> dans lequel ng
est égal à 0 à 4, un groupement - (CH<sub>2</sub>)<sub>ng</sub>-CH<sub>2</sub>-O-R<sub>gIV</sub> ou
- (CH<sub>2</sub>)<sub>ng</sub>-CH<sub>2</sub>-S-R<sub>gIV</sub> dans lequel ng est égal à 0 à 4 et R<sub>gIV</sub>
représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ayant
de 1 à 4 atomes de carbone, un groupement -CH-CH-(CH<sub>2</sub>)<sub>ng</sub>OR<sub>gV</sub>, dans lequel ng est égal à 0 à 4 et R<sub>gV</sub> représente un
30 atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou alkanoyle ayant
chacun de 1 à 4 atomes de carbone, un groupement C=C-X<sub>g</sub>, dans
lequel X<sub>g</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement
alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone ou un halogène, un
groupement (CH<sub>2</sub>)<sub>ng</sub>-CH<sub>2</sub>CN dans lequel ng est égal à 0 à 3 ou
35 un groupement -CO-CH<sub>2</sub>-Y<sub>g</sub> dans lequel Y<sub>g</sub> représente un atome
d'hydrogène ou OR<sub>gV</sub>, R<sub>gV</sub> étant tel que défini précédemment,
et R<sub>g4</sub> représente un groupement hydroxy, alkoxy ou alkényloxy
ayant chacun de 1 à 4 atomes de carbone,

soit Rq3 et Rq4 forment ensemble le cycle



avec  $R_{g3}$  en position  $\alpha$  et  $R_{g4}$  en position  $\beta$  ou  $R_{g3}$  en position  $\beta$  et  $R_{q4}$  en position  $\alpha$ 

- 10 et  $R_{g5}$  représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone en position  $\alpha$  ou  $\beta$ , ainsi que leurs sels d'addition avec les acides et les bases pharmaceutiquement acceptables.
- 17) Application selon la revendication 17, caractérisée en ce 15 que le composé répondant à la formule générale (VII) est la :  $-11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\alpha$ -hydroxy  $17\beta$ -(3-hydroxy propyl)  $13\alpha$ -méthyl gona-4,9-dièn-3-one (Onapristone).
- 18) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les composés ayant une activité 20 antiglucocorticoïde répondent à la formule générale (VIII) :

$$\begin{array}{c}
R_{h6} \\
O \\
O \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
R_{h2} \\
R_{h3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(VIII) \\
R_{h4}
\end{array}$$

dans laquelle :

(i) R<sub>h1</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement 35 alkyle, alkényle ou alkynyle ayant au plus 4 atomes de carbone, un groupement -OH, un groupement OC(O)CH<sub>3</sub> ou un groupement OC(O)R<sub>h5</sub> dans lequel R<sub>h5</sub> représente un groupement alkyle, alkényle ou alkynyle ayant chacun au plus 8 atomes de carbone, ou un groupement aryle,  $R_{h2}$  représente un atome d'hydrogène,  $R_{h3}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, alkényle ou alkynyle ayant chacun au plus 4 atomes de carbone,  $R_{h4}$  représente un atome d'hydrogène, un

- 5 groupement méthyle, fluor ou chlore,  $R_{h6}$  représente un atome d'hydrogène ou un groupement  $(CH_3)_2N$ ,  $CH_3O$ ,  $CH_3CO$ ,  $CH_3SO$ ,  $CH_3SO_2$  et  $X_h$  représente O ou  $NOCH_3$ , ou
  - (ii)  $R_{h1}$  et  $R_{h2}$  forment ensemble une liaison carbone-carbone et  $R_{h3}$ ,  $R_{h4}$ ,  $R_{h6}$  et  $X_h$  sont tels que définis plus haut, ou
- 10 (iii)  $R_{h1}$  et  $R_{h3}$  forment ensemble un groupement -CH $_2$  ou -N=N-CH $_2$ -,  $R_{h2}$  représente un atome d'hydrogène et  $R_{h4}$ ,  $R_{h6}$  et  $X_h$  sont tels que définis précédemment, ou
  - (iv)  $R_{h2}$  et  $R_{h3}$  forment ensemble un groupement =CH $_2$  et  $R_{h1}$ ,  $R_{h4}$ ,  $R_{h6}$  et  $X_h$  sont tels que définis précédemment, ainsi que
- 15 leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.
  - 19) Application selon la revendication 19, caractérisée en ce que le composé répondant à la formule générale (VIII) est la
  - $17\alpha$ -acétyloxy  $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl] 19-nor-pregna
- 20 4,9-diène-3,20-dione.
  - 20) Application selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le composé ayant une activité antiglucocorticoïde est la lilopristone ou
- $11\beta$ -[4-(diméthylamino) phényl]  $17\beta$ -hydroxy  $17\alpha$ -(3-hydroxy 25 1-propényl) estra-4,9-dièn-3-one.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Inal Application No PCT/FR 97/02320

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/56 A61K31/565 A61K31	/575	
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	
8. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classific $A61K$	cation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	data base consulted during the International search (name of data	base and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate; of the	relevant passages	Relevant to claim No.
A	A.J. VAN DER LELY ET AL.: "Rap of acute psychosis in the Cushi with the cortisol receptor anta mifepristone (RU 486)" ANN. INTERN. MED., vol. 114, no. 2, 1991, pages 143-144, XP002041041 see the whole document	ing syndrome	
A	EP 0 676 203 A (ROUSSEL UCLAF) 1995 cited in the application	11 October	
A	WO 95 04536 A (AKZO NOBEL) 16 F 1995 cited in the application	February	
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consid "E" earlier filling o "L" docum which citatio "O" docum other "P" docum iater t	ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publicationdate of another on or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or meane the priority date that the priority date claimed.	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention.  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the discurrent to particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious the art.  "&" document member of the same patent	the application but sery underlying the claimed invention to considered to ocument is taken alone claimed invention eventive step when the ore other such docurus to a person skilled
	May 1998	Date of mailing of the international sea	arch report
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 MV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized officer  Klaver, T	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.nformation on patent family members

Interr nal Application No
PCT/FR 97/02320

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 676203 A	11-10-95	FR 2718354 A	13-10-95
		AU 1632695 A	19-10-95
		CA 2146600 A	09-10-95
		CN 1116929 A	21-02-96
		FI 951683 A	09-10-95
		HU 71468 A	28-11-95
		JP 7278017 A	24-10-95
		ZA 9502058 A	13-03-96
WO 9504536 A	16-02-95	AU 687088 B	19-02-98
		AU 7496894 A	28-02-95
		EP 0712311 A	22-05-96
		JP 9501172 T	04-02-97

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem \_\_\_\_\_\_ Internationale No PCT/FR 97/02320

		1017111 37	, 05350
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/56 A61K31/565 A61K31/57	5	
Selon la clas	asification internationale des brevets (CIB) ou à la fots selon la classifica	tion nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	ion minimate consultée (système de classification suivi des symboles de A61K	classement)	
Oocumentat	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure ou c	as documente relèvent des domaines su	ar lesquets a porté la recherche
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
Α	A.J. VAN DER LELY ET AL.: "Rapid of acute psychosis in the Cushing with the cortisol receptor antagon mifepristone (RU 486)" ANN. INTERN. MED., vol. 114, no. 2, 1991, pages 143-144, XP002041041 voir le document en entier	syndrome	
A	EP 0 676 203 A (ROUSSEL UCLAF) 11 1995 cité dans la demande	octobre	
A	WO 95 04536 A (AKZO NOBEL) 16 févr cité dans la demande 	ter 1995	
Voli	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documente de families de br	evets sont indiqués en annexe
"A" docum consis "E" docum ou ap "L" docum priorit autre "O" docum une e "P" docum postá	rent définissant l'état général de latechnique, non déré comme particulièrement pertinent sert artérieur, mais publié à la date dedépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de lé ou cité pour déterminer le date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (élie qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens sent publié avant la date de dépôtintemational, mais réducer à la date de priorité revendiquée "é	document ultérieur publié après la dat da de de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour cou la théorie constituant la base del coument particulièrement pertinent, être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document coument particulièrement pertinent, ne peut être considérée comme imploraque le document est associé à ul document de même nature, cette ce pour une personne du métler.	as à fétat de la comprendre le principe invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré lecément l'invention revendiquée liquant une activité inventive n ou plusieure autres ambinaison étant évidente amillede brevets
	uelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport 14/05/1998	ao i Pairi di Piliper Miliperdi Pe
Nom et adr	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (-31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Klaver, T	

1

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/02320

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 676203 A	11-10-95	FR 2718354 A AU 1632695 A CA 2146600 A CN 1116929 A FI 951683 A HU 71468 A JP 7278017 A ZA 9502058 A	13-10-95 19-10-95 09-10-95 21-02-96 09-10-95 28-11-95 24-10-95 13-03-96
WO 9504536 A	16-02-95	AU 687088 B AU 7496894 A EP 0712311 A JP 9501172 T	19-02-98 28-02-95 22-05-96 04-02-97